

008638814

WPI Acc No: 1991-142844/ 199120

Compsn. for pasteurisation - comprises glycerine fatty acid ester,
organic acid, cane sugar fatty acid ester and triamine lauryl sulphate

Patent Assignee: NAKANO VINEGAR CO LTD (NAKA-N)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

| Patent No | Kind | Date | Applicat No | Kind | Date | Week |
|------------|------|----------|-------------|------|----------|----------|
| JP 3067573 | A | 19910322 | JP 89202506 | A | 19890804 | 199120 B |
| JP 2866395 | B2 | 19990308 | JP 89202506 | A | 19890804 | 199915 |

Priority Applications (No Type Date): JP 89202506 A 19890804

Patent Details:

| Patent No | Kind | Lan | Pg | Main IPC | Filing Notes |
|-----------|------|-----|----|----------|--------------|
|-----------|------|-----|----|----------|--------------|

| | | | | | |
|------------|---|--|---|--|--|
| JP 3067573 | A | | 7 | | |
|------------|---|--|---|--|--|

| | | | | | |
|------------|----|--|---|---------------|----------------------------------|
| JP 2866395 | B2 | | 6 | A23L-003/3508 | Previous Publ. patent JP 3067573 |
|------------|----|--|---|---------------|----------------------------------|

Abstract (Basic): JP 3067573 A

The compsn. comprises glycerine fatty acid ester having 6-12C fatty acid root, organic acid, cane sugar fatty acid ester having 8-18C fatty acid root and triamine lauryl sulphate.

USE - The compsn. has good quality stability. It offers enough pasteurisation property and cleansing property without changing colour and taste of food when added. It is used for pasteurising raw vegetables and cooking utensils. (7pp Dwg.No.0/0)

(19)



JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: **03067573 A**

(43) Date of publication of application: **22.03.91**

(51) Int. Cl

A23L 3/3544

(21) Application number: **01202506**

(22) Date of filing: **04.08.89**

(71) Applicant: **NAKANO VINEGAR CO LTD**

(72) Inventor: **NAKAJIMA ISAO
TSUBURAYA ETSUZO
OKUMURA HAJIME
KAWAMURA KICHIYA**

(54) COMPOSITION FOR STERILIZATION

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the title composition having excellent quality stability, not changing color tone, texture and flavor of target food, comprising an organic acid, middle fatty acid radical-containing glycerin fatty acid ester, higher fatty acid radical-containing sucrose fatty acid ester and thiamine laurylsulfate.

CONSTITUTION: The objective composition comprising

(A) an organic acid (preferably vinegar or citric acid), (B) 6-12C fatty acid radical-containing glycerin fatty acid ester (preferably caprylic acid as fatty acid), (C) 8-18C fatty acid radical-containing sucrose fatty acid ester (preferably lauric acid as fatty acid) and (D) thiamine laurylsulfate. The blending ratio of the components is preferably 1 pt.wt. component A, 0.01-1 pt.wt. component B, 0.01-1 pt.wt. component C and 0.001-0.01 pt.wt. component D.

COPYRIGHT: (C)1991,JPO&Japio

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪ 特許出願公開

⑫ 公開特許公報(A)

平3-67573

⑬ Int. Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

⑭ 公開 平成3年(1991)3月22日

A 23 L 3/3544

6977-4B

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全7頁)

⑮ 発明の名称 殺菌用組成物

⑯ 特 願 平1-202506

⑰ 出 願 平1(1989)8月4日

| | | | |
|---------|------------|-----|-------------------|
| ⑱ 発 明 者 | 中 島 | 功 | 愛知県半田市荒古町2-11 |
| ⑱ 発 明 者 | 円 谷 | 悦 造 | 愛知県半田市横川町2-44-1 |
| ⑱ 発 明 者 | 奥 村 | 一 | 愛知県半田市岩滑東町5-66-14 |
| ⑱ 発 明 者 | 川 村 | 吉 也 | 愛知県江南市古知野町古渡132 |
| ⑲ 出 願 人 | 株式会社中荏酢店 | | 愛知県半田市中村町2丁目6番地 |
| ⑳ 代 理 人 | 弁理士 久保田 藤郎 | | |

明 細 書

1. 発明の名称

殺菌用組成物

2. 特許請求の範囲

(1) (a)有機酸類、(b)炭素数6～12の脂肪酸根を有するグリセリン脂肪酸エステル、(c)炭素数8～18の脂肪酸根を有するショ糖脂肪酸エステルおよび(d)チアミンラウリル硫酸塩より成る殺菌用組成物。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は殺菌用組成物に関し、さらに詳しくは食酢(有機酸)、グリセリン脂肪酸エステル、ショ糖脂肪酸エステルおよびチアミンラウリル硫酸塩を含有して成り、品質安定性に優れ、かつ対照食品の外観等に変化を与えることなく優れた殺菌力と安全性をもつ殺菌用組成物に関する。

(従来の技術および発明が解決しようとする課題)

すでに本出願人は、飲食器、調理器具等の殺菌に有用な殺菌組成物として酢酸、クエン酸、コハ

ク酸、リンゴ酸、食酢などの有機酸の1種もしくは2種以上とNaCl、KCl、MgCl₂、CaCl₂などの無機塩類とエチルアルコールなどのアルコール類を混合して成る殺菌用組成物を開発している(特開昭54-145234号)。さらに、この改良技術としてチアミンラウリル硫酸塩またはラウリル硫酸ナトリウムを併用することにより、前記特開昭54-145234号公報に記載された有機酸類、無機塩類およびアルコール類の所定濃度範囲以下における濃度においても顕著な殺菌力を得ることのできる殺菌用組成物も開発している(特開昭57-176903)。しかしながら、これらの殺菌用組成物を特に生食用の野菜の殺菌を目的として使用する場合、野菜に付着している広範な微生物に対して十分な殺菌効果を得るために必要な有機酸濃度下では、色調の変化や味の変化等が発生し、商品価値を損なうことが避けられない。

本発明は、これらの従来技術にさらに改良を加えた殺菌用組成物の提供を目的としている。一般

的に、脂肪酸およびそのエステル（とりわけ炭素数8～12のもの）の抗菌作用および殺菌作用については周知のことである。しかし、食品衛生上問題となる大腸菌をはじめとしたグラム陰性細菌に対しては常温においては単独ではほとんど殺菌性を示さないこと、またグラム陽性細菌の中でも、特に食品衛生上問題となる黄色ブドウ球菌にはほとんど単独では殺菌性を示さないといった問題点もある。また、脂肪酸およびそのエステル、具体的にはグリセリン脂肪酸エステル、ショ糖脂肪酸エステル等は上記の様な殺菌性についての問題点以外にも、次の様な問題点が挙げられる。グリセリン脂肪酸エステルは、一般に水に対する溶解度が低く、単独で水溶液として安定した状態を保つことは困難であり、具体的には短期間に沈澱を生じるという現象が起こり、実用上不都合である。一方、ショ糖脂肪酸エステルには親水性のものもあり、水溶液として安定した状態を保つことも可能であるが、耐酸性および耐塩性の点から次の様な問題がある。すなわち、pH 5 以下の酸性溶液

（例えば酢酸やクエン酸を含む酸性溶液）あるいは無機酸の塩類、有機酸の塩類を含有する水溶液中においてはショ糖脂肪酸エステルの1部が不溶化し、沈澱を生じるため、実用上不都合である。ただし、グリセリン脂肪酸エステルとショ糖脂肪酸エステルを任意の割合で混合させた場合、安定した水溶液にすることはできるが、この場合は殺菌力がほとんど期待できないという欠点がある。

一方、有機酸を含む殺菌用組成物の殺菌力については、生野菜、特に緑色野菜の殺菌を目的として有機酸を含む殺菌用組成物を使用する場合、十分な殺菌力を発現させるために必要な有機酸濃度下においては緑色野菜中のクロロフィル色素の化学的変化が起こり、外観的には緑色が退色し、かつしおれが進行して商品価値が損われるという欠点がある。

〔課題を解決するための手段〕

本発明者らは、これらの問題点を解決する殺菌用組成物を得るべく鋭意検討した結果、有機酸、特定のグリセリン脂肪酸エステル、特定のショ糖

脂肪酸エステルおよびチアミンラウリル硫酸塩を組み合わせて得られる殺菌用組成物が低酸度の有機酸濃度下において殺菌力が増強され、水溶液として安定となり、さらに生野菜に対する色調、しおれ等の悪影響を解決しうることを見出し、本発明を完成するに至ったのである。

すなわち、本発明は(a)有機酸類、(b)炭素数6～12の脂肪酸根を有するグリセリン脂肪酸エステル、(c)炭素数8～18の脂肪酸根を有するショ糖脂肪酸エステルおよび(d)チアミンラウリル硫酸塩よりなる殺菌用組成物を提供するものである。

本発明に用いる(a)成分の有機酸類としては食酢、酢酸、フマル酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、乳酸、酒石酸、グルコン酸等が挙げられる。これらの中では食酢、クエン酸などが好ましい。

(b)成分であるグリセリン脂肪酸エステルとしては、炭素数が6～12の脂肪酸のグリセリンエステルが用いられ、脂肪酸の具体例としてカプロン酸、カプリル酸、カプリン酸、ラウリン酸等が挙

げられ、特にカプリル酸が好ましい。

(c)成分であるショ糖脂肪酸エステルとしては、炭素数が8～18の脂肪酸のショ糖エステルが用いられ、脂肪酸の具体例としてカプリル酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、バルミチン酸、ステアリン酸等が挙げられ、特にラウリン酸が好ましい。

本発明の殺菌用組成物は、上記(a)～(c)成分のほか(d)成分としてチアミンラウリル硫酸塩を含むものである。殺菌用組成物の各成分の配合比は、有機酸類の1重量部に対してグリセリン脂肪酸エステル 0.001～10重量部、好ましくは0.01～1重量部、ショ糖脂肪酸エステル 0.001～10重量部、好ましくは0.01～1重量部、チアミンラウリル硫酸塩 0.0001～0.1重量部、好ましくは0.001～0.01重量部である。チアミンラウリル硫酸塩が単独で殺菌効果を発揮するためには、1重量%以上の添加が必要であるが、本発明によれば従来の常識では全く殺菌効果が得られない低濃度においても、上記のような組み合

せにより顕著な殺菌効果が得られるのである。

また、チアミンラウリル硫酸塩は、前記したように水溶液中あるいは酸性溶液中でのグリセリン脂肪酸エステルまたはショ糖脂肪酸エステルの不安定な状態を、その親水性界面活性効果により改善することができる等、殺菌力の増強と殺菌用組成物の安定化の両方に寄与しているのである。さらに、本発明の殺菌用組成物はエチルアルコール等のアルコール類を併用してグリセリン脂肪酸エステルまたはショ糖脂肪酸エステルの溶解度を高めることにより、殺菌用組成物の長期に亘る安定化を図ることもできる。

本発明の殺菌用組成物は、各成分を上記の配合比において調製しても、また濃厚原液として調製し、使用に際して上記配合比となるように水にて希釈し使用してもよい。特に緑色野菜の殺菌を目的とした場合、有機酸類の濃度が0.3重量%以下になるように調製して使用することが望ましい。この場合、有機酸類単独では十分な殺菌効果を示さない濃度ではあるが、上記のように各成分を配

合することにより、緑色野菜の色調を維持しながら殺菌力を増強することが可能となる。一方、ショ糖脂肪酸エステルにはその界面活性効果により洗浄力があることは周知のとおりである。従来より各種の汚れを洗浄するために使用されてきたアルキルベンゼンスルホン酸塩系中性洗剤やアルカリ性洗剤は環境に対する悪影響が問題となっており、洗浄に使用するのには好ましくないと考えられる傾向にある。それに対し、ショ糖脂肪酸エステルは安全性が高く、特に直接口の中に入れる野菜、果実、さらには調理器具等の洗浄に適している。よって、本発明の殺菌用組成物はショ糖脂肪酸エステルを含有することにより殺菌力ばかりでなく、洗浄力も兼ね備えた産業上有用な組成物である。

〔実施例〕

次に、本発明を実験例および実施例により詳しく説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実験例 1

被検菌 (エシェリヒア・コリ IF03208, スタッフ

イロコッカス・アウレウス IF03060, バチルス・ズブチリス IF03009またはシュードモナス・フルオレッセンス IF03081) をブイヨン培地 (肉汁1%, ポリペプトン1%, 食塩0.5%, pH 7.2) 10 mlで30℃にて24時間振盪培養した。一方、第1表に示す組成の殺菌用組成物a~dおよび対照 (水) を調製し、18×180 mmの試験管に各10 ml宛分注して綿栓し、100℃にて5分間の殺菌処理を行い、30℃に冷却しておいた。

次に、前記の培養物を滅菌したピペットを用いて0.05 ml宛上記殺菌用組成物または水の入った試験管に分注し、30℃にて15分静置して殺菌処理を行なった。15分経過後、試験管内の殺菌用組成物または水と培養物との混合液を、滅菌したピペットで滅菌済シャーレに採取 (必要があれば滅菌水で希釈した液を作る。) した。次いで、滅菌した栄研標準寒天培地を流しこみ、30℃にて48時間培養した。培養終了後、被検菌の生育の有無を肉眼で観察し、菌の生育の認められないものを殺菌力ありと判定し、+と表示した。

一方、菌の生育が認められるものを殺菌力なしと判定し、-と表示した。結果を第2表に示す。



第1表

| 組成 | 水溶液1000ml中の各成分量 | | | |
|---------|--------------------------------|-------------|-------------|-------------|
| | 食酢 (酢酸濃度 10%/v/v) (g) | クエン酸 (g) | リンゴ酸 (g) | フマル酸 (g) |
| 殺菌用組成物a | 100 | — | — | 0.015 |
| 殺菌用組成物b | 30 | — | — | 0.015 |
| 殺菌用組成物c | 30 | 0.05 | 0.12 | 0.015 |
| 殺菌用組成物d | — | 0.05 | 0.12 | — |

第2表

| 試験区 | エッセンス 79692 | スチロール 79692 | アセトン 79692 | ホルムアルデヒド 79692 | グルコース 79692 |
|---------|----------------|----------------|---------------|-------------------|----------------|
| 対照(水) | + | + | + | + | + |
| 殺菌用組成物a | + | + | + | + | + |
| 殺菌用組成物b | + | + | + | + | + |
| 殺菌用組成物c | + | + | + | + | + |
| 殺菌用組成物d | + | + | + | + | + |

なお、殺菌用組成物aおよびcで食酢の代わりに酢酸、フマル酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、乳酸、酒石酸、グルコン酸をそれぞれ使用した場合も同様の結果が得られた。

実験例2

生のきゅうりを水道水で軽く水洗いし、両端を切り落とした中央部を約2mmの幅でスライスした検体500gを、実験例1の殺菌用組成物a～dまたは水2500mlに15分間浸漬した。15分後に検体を取り出し、流水で5分間すすぎ、十分に水を切った後、15℃にて24時間保持した。24時間後に20人のパネラーによる肉眼観察で色調の変化の評価、色差計による色差の測定および食味の評価を実施した。なお、色差の測定は次の方法で実施した。

前記保存後の検体100gを計り取り、純水100mlを加え、3分間ホモジナイズし東洋濾紙No2で濾過した。その残渣についてND-1010型デジタル測色色差計(日本電色工業株式会社)により、L、a、b値を測定し、対照とのΔE(色差)を算出

した。ΔEは次式により算出できる。

$$\Delta E = \sqrt{\Delta a^2 + \Delta b^2 + \Delta c^2}$$

$$\Delta a = a_2 - a_1$$

$$\Delta b = b_2 - b_1$$

$$\Delta c = c_2 - c_1$$

結果を第3～5表に示す。

第3表(肉眼観察による色調の評価)

| 試験区 | 対照と比較して差があると判定した人 | 対照と比較して差がないと判定した人 |
|---------|-------------------|-------------------|
| 殺菌用組成物a | 20人 | 0人 |
| 殺菌用組成物b | 1人 | 19人 |
| 殺菌用組成物c | 1人 | 19人 |
| 殺菌用組成物d | 0人 | 20人 |

第4表(色差計による色差の測定)

| 試験区 | L値 | a値 | b値 | ΔE値 |
|---------|------|------|------|------|
| 対照(水) | 31.0 | -8.5 | 13.9 | — |
| 殺菌用組成物a | 34.7 | -7.7 | 15.1 | 3.97 |
| 殺菌用組成物b | 30.8 | -8.2 | 13.6 | 0.47 |
| 殺菌用組成物c | 30.7 | -8.3 | 13.7 | 0.41 |
| 殺菌用組成物d | 30.8 | -8.4 | 13.8 | 0.24 |

NBS単位(ΔE=色差)

0～0.5 かすかに

0.5～1.5 わずかに

1.5～3.0 感知できる

3.0～6.0 目立つ

6.0～12.0 大いに

12.0以上 非常に

第5表 (食味の評価)

| 試験区 | 対照と比較して酸味および(臭い)酸臭を感じた人 | 対照と比較して差がないと判定した人 |
|----------|-------------------------|-------------------|
| 殺菌用組成物 a | 20人 | 0人 |
| 殺菌用組成物 b | 1人 | 19人 |
| 殺菌用組成物 c | 1人 | 19人 |
| 殺菌用組成物 d | 0人 | 20人 |

第3～5表から、殺菌用組成物cのみが色調においても、食味においてもほとんど影響を与えず、十分な殺菌力を発現することが可能であることが明らかである。

実験例3

第6表に示す組成の殺菌用組成物e～jを調製し、30℃にて30日間保存した場合の溶解安定性を経時的に調べた。沈澱等を生じた場合は+と表示し、また沈澱等を生じず安定している場合は-と表示した。結果を第7表に示す。

| 試験区 | 食酢(酢酸濃度10%/v/v)(g) | 水溶液1000ml中の成分 | 殺菌力(%) | 殺菌力(%) | 殺菌力(%) | 殺菌力(%) | 殺菌力(%) | 殺菌力(%) | 殺菌力(%) |
|----------|--------------------|---------------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| | | | | | | | | | |
| 殺菌用組成物 a | 300 | 1 | — | — | — | — | — | — | — |
| 殺菌用組成物 b | 300 | — | 1 | — | — | — | — | — | — |
| 殺菌用組成物 c | 300 | 0.5 | 0.5 | — | — | — | — | — | — |
| 殺菌用組成物 d | 300 | 1 | — | — | — | — | — | — | — |
| 殺菌用組成物 e | 300 | — | — | — | — | — | — | — | — |
| 殺菌用組成物 f | 300 | — | — | — | — | — | — | — | — |
| 殺菌用組成物 g | 300 | — | — | — | — | — | — | — | — |
| 殺菌用組成物 h | 300 | — | — | — | — | — | — | — | — |
| 殺菌用組成物 i | 300 | — | — | — | — | — | — | — | — |
| 殺菌用組成物 j | 300 | 0.5 | 0.5 | — | — | — | — | — | — |

第7表

| 保存日数 | 0日 | 10日 | 20日 | 30日 |
|----------|----|-----|-----|-----|
| 殺菌用組成物 e | + | + | + | + |
| 殺菌用組成物 f | + | + | + | + |
| 殺菌用組成物 g | + | + | + | + |
| 殺菌用組成物 h | + | + | + | + |
| 殺菌用組成物 i | + | + | + | + |
| 殺菌用組成物 j | + | + | + | + |

第7表から、チアミンラウリル硫酸塩を併用した場合(殺菌用組成物h, i, j)にのみ、長期に亘って安定した殺菌用組成物を得られることが明らかである。

実験例4 (洗浄力試験)

3cm×10cmのガラス板を人工変敗油(ゴマ油と小麦粉を重量比1:1で混ぜ合わせたもの)で一樣になるように覆い、65℃で3時間乾燥させた。なお、人工変敗油を置く前のガラス板(重量1)および乾燥後のガラス板(重量2)の重量を測定しておいた。

次に、前記ガラス板を第8表に示す溶液または水500mlが入った500ml容ビーカーに浸漬し、液温を20℃に保ちながら液だけを10分間攪拌した。10分後、水道水のあふれているビーカー中にガラス板を入れかえ水洗いした後、室温で自然乾燥させた。乾燥後、再びガラス板の重量(重量3)を測定し、次式により洗浄効率を算出した。

$$\text{洗浄効率} = \frac{\text{重量2} - \text{重量3}}{\text{重量2} - \text{重量1}} \times 100 (\%)$$

結果を第8表に示す。

第8表

| 試験区 | 洗浄効率(%) |
|-----------------|---------|
| 対 照 (水) | 4.9 |
| ※市販中性洗剤 0.15%濃度 | 90.3 |
| 実験例1の殺菌用組成物 a | 6.8 |
| 実験例1の殺菌用組成物 c | 85.2 |

※界面活性剤(アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム他)を23%含有

第8表より、殺菌用組成物cは市販中性洗剤に近い洗浄力があることが明らかである。

実施例1

殺菌用組成物の調製

酢酸濃度10%/v %の食酢300ml、グリセリンカプリル酸エステル0.5g、ショ糖ラウリン酸エステル1.2g、チアミンラウリル硫酸塩0.15gを純水と混合し、全体で1000mlに

なるように調製した（各成分の濃度はそれぞれ酢酸3w/w%、グリセリンカブリン酸エステル0.05w/w%、ショ糖ラウリン酸エステル0.12w/w%、チアミンラウリル硫酸塩0.015w/w%）。次いで、上記の殺菌用組成物100mlを純水にて1000mlになるように希釈した。

被殺菌物の調製

1. 生のきゅうりを水道水にて軽く洗浄後、両端を捨て去り中央部を約2mm巾でスライスした。
2. 生のキャベツを約3×40mmの大きさにカットし、水道水にて軽く洗浄した。
3. 生のレタスを適当な大きさに手でちぎり、水道水にて軽く洗浄した。
4. 生のピーマンを水道水にて軽く洗浄後、芯を取り除き約5×20mmの大きさにカットした。
5. 生のニンジン水道水にて軽く洗浄後、両端を捨て去り中央部を約3×40mmの大きさにカットした。
6. 生のかいわれ大根の根を切取り水道水にて軽く洗浄した。

実施例3

実施例1において、殺菌用組成物として酢酸濃度10%の食酢100ml、クエン酸15g、グリセリンカブリン酸エステル0.5g、ショ糖ラウリン酸エステル1.2g、チアミンラウリル硫酸塩0.15gを純水と混合し、全体で1000mlになるように調製したこと以外は実施例1と同様の方法を繰返した。結果を第9～14表に示す。

第9表（きゅうり）

| 試験区 | 大腸菌群数（個） | 一般生菌数（個） |
|------|-------------------|-------------------|
| 未殺菌 | 4.1×10^2 | 1.8×10^4 |
| 実施例1 | <10 | 8.2×10^2 |
| 実施例2 | <10 | 9.1×10^2 |
| 実施例3 | <10 | 7.6×10^2 |

第10表（キャベツ）

| 試験区 | 大腸菌群数（個） | 一般生菌数（個） |
|------|-------------------|-------------------|
| 未殺菌 | 3.8×10^2 | 3.5×10^4 |
| 実施例1 | <10 | 4.9×10^2 |
| 実施例2 | <10 | 7.3×10^2 |
| 実施例3 | <10 | 6.1×10^2 |

殺菌試験

上記で調製したきゅうり、キャベツ、ピーマン、ニンジンはそれぞれ200gを、レタス、かいわれ大根は100gを前記殺菌用組成物の希釈液1000mlに室温にて15分間浸漬した。15分間浸漬後、各野菜を取り出し、未殺菌の野菜も合わせて大腸菌群数を栄研デスオキシコーレイト培地にて常法通り測定し、一般生菌数を栄研標準寒天培地にて常法通り測定した。結果を第9～14表に示す。なお、表中の菌数は野菜1g当りの菌数（個）を示す。

実施例2

実施例1において、殺菌用組成物としてクエン酸30g、グリセリンカブリン酸エステル0.5g、ショ糖ラウリン酸エステル1.2g、チアミンラウリル硫酸塩0.15gを純水と混合し、全体で1000mlになるように調製したこと以外は実施例1と同様の方法を繰返した。結果を第9～14表に示す。

第11表（レタス）

| 試験区 | 大腸菌群数（個） | 一般生菌数（個） |
|------|-------------------|-------------------|
| 未殺菌 | 2.1×10^2 | 1.0×10^4 |
| 実施例1 | <10 | 3.8×10^2 |
| 実施例2 | <10 | 4.5×10^2 |
| 実施例3 | <10 | 4.1×10^2 |

第12表（ピーマン）

| 試験区 | 大腸菌群数（個） | 一般生菌数（個） |
|------|-------------------|-------------------|
| 未殺菌 | 1.8×10^3 | 1.4×10^4 |
| 実施例1 | <10 | 5.9×10^2 |
| 実施例2 | <10 | 7.2×10^2 |
| 実施例3 | <10 | 6.0×10^2 |

第13表（ニンジン）

| 試験区 | 大腸菌群数（個） | 一般生菌数（個） |
|------|-------------------|-------------------|
| 未殺菌 | 1.1×10^3 | 1.3×10^4 |
| 実施例1 | <10 | 8.4×10^2 |
| 実施例2 | <10 | 9.2×10^2 |
| 実施例3 | <10 | 7.9×10^2 |

第 14 表 (かいわれ大根)

| 試験区 | 大腸菌群数 (個) | 一般生菌数 (個) |
|-------|-------------------|-------------------|
| 未殺菌 | 2.4×10^5 | 6.1×10^4 |
| 実施例 1 | 5.2×10^3 | 2.7×10^4 |
| 実施例 2 | 7.5×10^3 | 4.1×10^4 |
| 実施例 3 | 3.9×10^3 | 2.0×10^4 |

第 9 ~ 14 表から殺菌力があることが明らかである。又、殺菌処理後の各野菜の色調、食感、食味については、実施例 1 ~ 3 のいずれの殺菌用組成物においても未殺菌のものと比較してほとんど差はなかった。

〔発明の効果〕

本発明の殺菌用組成物は、品質安定性に優れ、かつ対照食品の色調、食感、食味等に変化を与えることなく十分な殺菌力および洗浄力を発揮することができる。したがって、本発明の殺菌用組成物は生食用の野菜や食品用調理器具等の殺菌、洗浄に適する。

(19) Patent Office of Japan (JP)
(12) PATENT PUBLICATION (A)

(11) Patent publication
Patent Publication Hei 3-67573
 (Total 6 pages)

(43) Date of publication of application : March 22, 1991

(51)Int.Cl.⁵ ID Code Office control number
 A 23 L 3/3544 6977-4B

Examination is not requested. No. of claim 1
 (Total 7 pages)

(54) Title of invention Sterilizing composition
 (21) Application number: Hei-1202506
 (22) Date of filing: August 4, 1989
 (72) Inventor: Nakajima Isao 2-11 Arakomachi, Handa City, Aichi Prefecture
 (72) Inventor Tsuburaya Etsuzo 2-4-11 Yokokawamachi, Handa City,
 Aichi Prefecture
 (72) Inventor Okumura Hajime 5-66-14 Higashimachi Iwaname Handa City,
 Aichi Prefecture
 (72) Inventor Kawamura Kichiya 132 Furudo Furuchinocho, Konan City,
 Aichi Prefecture
 (71) Applicant Nakano Vinegar Co., Ltd 2-6 Nakamuracho, Handa City, Aichi Prefecture
 (74) Attorney Kubota Fujiro

Patent Specification

1. Title of invention

Sterilizing composition

2. Extent of the claim

(1) Sterilizing composition comprised of
 (a) organic acids, (b) glycerin fatty acid ester
 having fatty acid root of 6 to 12 carbon, (c)
 cane sugar fatty acid ester having fatty acid
 root of 8 to 18 carbon and (d) thiamine lauryl
 sulfate.

3. Detailed explanation of the invention
 [Application field in the industry]

This invention relates to a sterilizing
 composition, in detail, a sterilizing
 composition comprised of vinegar (organic
 acid), glycerin fatty acid ester, cane sugar
 fatty acid ester and thiamine lauryl sulfate
 and which has stability in quality providing
 excellent sterilizing power and safety to the

target food without changing the
 appearance.

[Conventional technology and problems to
 be solved by this invention]

The applicant had developed a sterilizing
 composition comprised by mixing one or
 more than two kinds of organic acid such as
 acetic acid, citric acid, succinic acid, malic
 acid, vinegar and inorganic salts such as
 NaCl, KCl, MgCl₂, CaCl₂ and alcohol
 such as ethyl alcohol. (Patent Publication
 Shou 54-145234). Furthermore, as an
 improved technology, they had developed a
 sterilizing composition (Patent Publication
 Shou 57-176903) which can provide
 significant sterilizing power even with the
 lower concentration rate than the specific
 range of concentration of organic acids,
 inorganic salts and alcohol that was

described in above mentioned Patent Publication of Shou 54-145234 by using with thiamine lauryl sulfate or sodium lauryl sulfate. However, when these sterilizing compositions are used especially for sterilizing vegetable for raw consumption, discoloring or taste change would occur with the concentration rate of organic acid which is necessary to provide sufficient sterilizing effect against the wide range of bacteria attached to the vegetable and devaluation of the merchandize is inevitable.

The objective of this invention is to provide a sterilizing composition which is added with further improvement to the conventional technology. Fatty acid and its ester (especially the ones with 8to12 carbons) are already known to have antimicrobial effect and sterilizing effect. However, there are disadvantages such as providing almost no sterilizing power when used independently at a room temperature against Gram-negative bacteria such as colon bacillus which is a problem in food hygiene and especially against yellow staphylococcus in Gram-positive bacteria which is especially a problem in food hygiene. Also, such as fatty acid and its ester, concretely glycerin fatty acid ester and cane sugar fatty acid ester have further problems in addition to the above mentioned sterilizing property. Generally, as glycerin fatty acid ester does not dissolve easily in water and it is difficult to maintain stable condition as aqueous solution by itself and concretely, precipitation is caused in a short period and it is inconvenient for the actual use. On the other hand, in cane sugar fatty acid esters, there are hydrophilic ones as well and it is possible to maintain stable aqueous solution, however, there are following problems due to the point of acid resistance and salt resistance. This means in the acid solution (acid solution containing acetic acid and citric acid, for example) of under pH5 or in the aqueous solution

containing salt of inorganic acid and organic acid, part of cane sugar fatty acid ester becomes insoluble and causes precipitation and it is inconvenient in practical use. When glycerin fatty acid ester and cane sugar fatty acid ester are mixed at an optional ratio, stable aqueous solution can be obtained, however, this has a drawback because almost no sterilizing effect can be expected. On the other hand, in regards to the bactericidal power of sterilizing composition containing organic acid, when sterilizing composition containing organic acid for sterilizing fresh vegetable, especially green colored vegetable, it has a drawback that chlorophyll pigment in green colored vegetable is chemically affected with the concentration rate of organic acid which is necessary to exert sufficient sterilizing power and appearance wise, green color is faded, wilting is escalated and the merchandise is devalued.

[Methods to solve these problems]

As a result of the serious study to obtain sterilizing composition to solve these problems, the inventors have discovered that a sterilizing composition obtained by combining organic acid, specific glycerin fatty acid ester, specific cane sugar fatty acid ester and thiamine lauryl sulfate has enhanced bactericidal power with the concentration rate of organic acid with low acidity and becomes stable as aqueous solution and solves the bad effect such as discoloring and wilting of raw vegetable and completed this invention.

This invention is to provide a sterilizing composition comprised of (a) organic acids, (b) glycerin fatty acid ester having fatty acid root of 6 to12 carbon,(c) cane sugar fatty acid ester having fatty acid root of 8 to18 carbon and (d) thiamine lauryl sulfate.

For organic acids for the ingredient (a) used for this invention, vinegar, acetic acid, fumaric acid, citric acid, succinic acid, malic acid lactic acid, tartaric acid and gluconic

acid are listed, Among those, vinegar and citric acid are preferable.

As for glycerin fatty acid ester of the ingredient (b), glycerin ester of fatty acid having 6 to 12 carbons and concrete example of fatty acid are caproic acid, caprylic acid, capric acid and lauric acid and especially, caprylic acid is preferable.

As for cane sugar fatty acid ester of the ingredient (c), cane sugar ester of fatty acid having 8 to 18 carbons is used, concrete example of fatty acids are caprylic acid, capric acid, lauric acid myristic acid, palmitic acid and stearic acid and especially, lauric acid is preferable.

The sterilizing composition of this invention contains thiamine lauryl sulfate as the ingredient (d) in addition to the above mentioned ingredients (a) through (c). Mixing ratio of each ingredient of sterilizing composition is : against 1 weight part of organic acid, glycerin fatty acid ester is 0.001 to 10 weight parts, preferably, 0.01 to 1 weight parts, cane sugar fatty acid ester is 0.001 to 10 weight parts, preferably 0.01 to 1 weight parts, thiamine lauryl sulfate is 0.0001 to 0.1 weight parts, preferably 0.001 to 0.01 weight parts. To exhibit sterilizing effect solely with thiamine lauryl sulfate, more than 1 weight parts is necessary to be added, however, by following this invention, significant sterilizing effect can be obtained by combining as mentioned above at the low concentration rate which does not have sterilizing effect at all when thiamine lauryl sulfate is used alone from the view point of conventional common sense.

Also, as mentioned above, as thiamine lauryl sulfate can improve unstable condition of glycerin fatty acid ester or cane sugar fatty acid ester in aqueous solution or acid solution by its hydrophilic surfactant effect, it contributes to both enhancement of sterilizing power and stabilization of sterilizing composition. Furthermore, the sterilizing composition of this invention may

realize the long term stabilization by increasing the solubility of glycerin fatty acid ester or cane sugar fatty acid ester by using with alcohol such as ethyl alcohol.

The sterilizing composition of this invention can be used by preparing each ingredient with the mixing ratio mentioned above or by preparing a concentrated solution as stock solution and diluting with water to obtain above mentioned mixing ratio at the time of use. Especially it is desirable to prepare the concentration of organic acid to become less than 0.3 weight parts if it is used for sterilizing green colored vegetable. In this case, although it is a concentration which does not give sufficient sterilizing effect by the sole use of organic acid, sterilizing power can be enhanced by combining each ingredient as above while maintaining the color of green vegetable. On the other hand, it is publicly known that cane sugar fatty acid ester has detergency by its surfactant effect. Alkyl benzene sulfonic acid type detergent and alkali detergent which have been traditionally used to wash various kinds of soil have bad effect to the environment and there is a trend to consider it is not appropriate to use them for detergent. On the contrary, cane sugar fatty acid ester is highly safe and it is especially appropriate for cleaning vegetable, fruit which are consumed directly into the mouth and also for cooking utensils. Therefore, sterilizing composition of this invention is an useful one which not only has sterilizing power by comprising cane sugar acid ester but also to have detergency.

[Application Example]

Following is the explanation in detail by Experimental Example and Application Example, however, this invention is not limited to those.

Experimental Example 1

Bacterias (Escherichia coli IF03208, Staphylococcus aureus 1F03060, Bacillus subtilis IF03009 or Pseudomonas

fluorescence IF 03081) are shaking-cultured for 24 hours at 30 °C in 10ml bouillon culture (1% bouillon, 1% polypeptone, 0.5% salt, pH 7.2). On the other hand, sterilizing compositions a to d having the composition shown in Table 1, and a control (water) are prepared and 10ml each is poured into test tube of 18x180 mm which are capped with cotton and the composition is sterilized for 5 minutes at 100 °C and cooled to 30 °C.

Then, by using sterilized pipet, above mentioned culture was put by 0.05ml into the test tube filled with above mentioned sterilizing composition or water and it was sterilized by leaving for 15 minutes at 30 °C. After 15 minutes, the mixed solution of

sterilizing composition or water and culture was harvested into sterilized Petri dish with sterilized pipet (if necessary, diluted solution with sterilized water is prepared). Then, sterilized standard agar by Eiken is added and incubated for 48 hours at 30 °C. After the completion of incubation, existence of bacteria growth was visually observed and the one without the growth of bacteria was judged as having effective sterilizing power and marked with +. On the other hand, if bacteria growth was recognized, it was judged to have no sterilized power and marked with -. The result is shown in Table 2.

Table 1

| composition | Amount of ingredients in 1000 ml aqueous solution | | | |
|---------------------------|---|------------------------------|------------------------------|-------------------------|
| | Vinegar (acetic acid 10 w/v %) (ml) | Glycerin caprylic acid ester | Cane sugar lauric acid ester | Thiamine lauryl sulfate |
| Sterilizing composition a | 100 | ---- | ---- | 0.015 |
| Sterilizing composition b | 30 | ---- | ---- | 0.015 |
| Sterilizing composition c | 30 | 0.05 | 0.12 | 0.015 |
| Sterilizing composition d | ---- | 0.05 | 0.12 | ---- |

Table 2

| specimen test category | Escherichia coli | Staphyrococcus aureus | Bacillus subtilis | Pseudomonas fluorescence |
|---------------------------|------------------|-----------------------|-------------------|--------------------------|
| Control (water) | — | — | — | — |
| Sterilizing composition a | + | + | + | + |
| Sterilizing composition b | + | — | — | — |
| Sterilizing composition c | + | + | + | + |
| Sterilizing composition d | — | — | — | — |

Similar result was obtained when each of acetic acid, fumaric acid, citric acid,

succinic acid, malic acid, lactic acid, tartaric acid and gluconic acid are used instead of

vinegar in sterilizing composition a and c.
[Experimental Example 2]

500g specimen prepared by washing raw cucumber lightly with water by running tap water, cutting off both edges of cucumber and slicing the center part in 2mm, was soaked in 2500 ml sterilizing compositions a to d or water for 15 minutes. After 15 minutes, the specimen was removed and washed with running water for 5 minutes and water was squeezed well. 24 hours later, 20 people evaluated the change in color tone by visual observation, measured the difference of color by colorimeter and evaluated the taste. The difference of the color was measured by the following method.

100g specimen was measured after it was preserved as above and added with 100 ml of pure water and homogenized for 3 minutes and filtered by Toyo filter paper No.2. L, a and b value of the remaining residue were measured by ND-101D type digital colorimeter (Nihon Denshoku Co. Ltd.) and color difference from the control (ΔE) was calculated. ΔE can be calculated by the following formula..

$$\Delta E = \sqrt{\Delta a^2 + \Delta b^2 + \Delta c^2}$$

$$\Delta a = a_2 - a_1$$

$$\Delta b = b_2 - b_1$$

$$\Delta c = c_2 - c_1$$

The result is shown in Table 3 to 5.

Table 3

(Evaluation of color tone by visual observation)

| test category | No. of people who identified difference from control | No. of people who did not identify difference from control |
|---------------------------|--|--|
| Sterilizing Composition a | 20 people | 0 |
| Sterilizing Composition b | 1 | 19 |
| Sterilizing Composition c | 1 | 19 |
| Sterilizing Composition d | 0 | 20 |

Table 4

(measuring of color difference by colorimeter)

| test category | value L | value a | value b | value ΔE |
|---------------------------|---------|---------|---------|------------------|
| Control (water) | 31.0 | -8.5 | 13.9 | — |
| Sterilizing composition a | 34.7 | -7.7 | 15.1 | 3.97 |
| Sterilizing composition b | 30.8 | -8.2 | 13.6 | 0.47 |
| Sterilizing composition c | 30.7 | -8.3 | 13.7 | 0.41 |
| Sterilizing composition d | 30.8 | -8.4 | 13.8 | 0.24 |

NBS Unit (ΔE = color difference)

0 to 0.5 slight

0.5 to 1.5 small

1.5 to 3.0 noticeable

3.0 to 6.0 visible

6.0 to 12.0 very visible

larger than 12.0 significantly visible

Table 5 (Evaluation of taste)

| test category | People who noticed acidity and/or acidic odor compared to control | People who saw no difference compared to control |
|---------------------------|---|--|
| Sterilizing composition a | 20 people | 0 |
| Sterilizing composition b | 1 | 19 |
| Sterilizing composition c | 1 | 19 |
| Sterilizing composition d | 0 | 20 |

It is obvious from Table 3 to 5 that only the sterilizing composition c can exert sufficient bactericidal power almost without influencing the color tone and food taste.

Experimental Example 3

Sterilizing compositions e to j shown in

table 6 are prepared and its solubility stability over the time was examined when preserved at 30°C for 30 days. When precipitation was caused, it was marked with + and when it remained stable without causing such as precipitation, it was marked with -. The result is shown in Table 7.

Table 6

| composition test category | Amount of each ingredient in 1000 ml aqueous solution | | | |
|------------------------------|---|-------------------------------------|---------------------------------|--------------------------------|
| | Vinegar (10w/v% acetic acid) (ml) | Glycerin caprylic acid ester (g) | Cane sugar lauric acid ester | Thiamine lauryl sulfate (g) |
| Sterilizing composition e | 300 | 1 | ---- | ---- |
| Sterilizing composition f | 300 | ---- | 1 | ---- |
| Sterilizing composition g | 300 | 0.5 | 0.5 | ---- |
| Sterilizing composition h | 300 | 1 | ---- | 0.15 |
| Sterilizing composition i | 300 | ---- | 1 | 0.15 |
| Sterilizing composition j | 300 | 0.5 | 0.5 | 0.15 |

Table 7

| preserved days test category | 0 day | 10 days | 20 days | 30 days |
|---------------------------------|-------|---------|---------|---------|
| Sterilizing composition e | + | | | |
| Sterilizing composition f | + | | | |
| Sterilizing composition g | + | | | |
| Sterilizing composition h | - | - | - | - |
| Sterilizing composition i | - | - | - | - |
| Sterilizing composition j | - | - | - | - |

From Table 7, it is obvious that sterilizing composition which remains stable for a long period can be obtained only when added with thiamine lauryl sulfate

(sterilizing composition h, i, j).

Experimental Example 4 (Wash test)

3 cm x 10 cm glass plate was covered evenly with artificial mixture of oil (sesame

oil and flour were mixed at the weight ratio of 1:1) and dried for 3 hours at 65°C. Weight of the glass plate before covering by the oil mixture (weight 1) and weight of glass after drying (weight 1) were measured.

Then, above mentioned glass plate was soaked in a 500 ml capacity beaker filled with 500 ml solution shown in Table 8 or water and the solution was stirred for 10 minutes while the temperature of solution was maintained at 20°C. After 10 minutes, glass plate was replaced in a beaker overflowing with tap water and washed with water and it was dried naturally. After it was dried, weight of the glass was measured again (weight 3) and washing effect was calculated by the following formula.

$$\text{Washing efficiency} = \frac{\text{weight 2} - \text{weight 3}}{\text{weight 2} - \text{weight 1}} \times 100 (\%)$$

The result is shown in Table 8.

Table 8

| Test category | Washing effect (%) |
|--|--------------------|
| Control (water) | 4.9 |
| *Commercially sold dish detergent 0.15 concentration | 90.3 |
| Sterilizing composition a of Experimental Example 1 | 6.8 |
| Sterilizing composition c of Experimental Example 1 | 85.2 |

* 23% of surfactant (alkyl benzene sulfonic acid sodium and others) was used.

From Table 8, it is obvious that sterilizing composition c has detergence close to the commercially sold dish detergent.

Application Example 1

Preparation of sterilizing composition

300 ml vinegar of 10w/v% acetic acid, 0.5g glycerin caprylic acid ester, 1.2g cane sugar lauric acid ester, 0.15g thiamine

lauryl sulfate are mixed with pure water and prepared into 1000 ml solution in total.

(Concentration of each ingredient are; acetic acid 3w/w%, glycerin caprylic acid ester 0.05w/w%, cane sugar lauric acid ester 0.12w/w%, thiamine lauryl sulfate 0.015w/w%) Then, above mentioned sterilizing composition is diluted with pure water to be 1000 ml.

Preparation of the specimen to be sterilized

1. Raw cucumber was washed lightly with tap water and the both edges were cut and discarded and the center part was sliced in 2mm wide.
2. Raw cabbage was cut into appropriate size and washed lightly with tap water.
3. Raw lettuce was broken into pieces by hand and washed lightly with tap water.
4. Raw sweet pepper was washed lightly with tap water and cored and cut into approximately 5 x 20 mm.
5. Raw carrot was rinsed lightly with tap water and both edges were cut and discarded and the center part was cut in to approximately 3 x 40 mm.
6. Root of raw sprout of Kaiware radish was cut off and washed lightly with tap water.

Sterilizing test

200 g each cucumber, cabbage, sweet pepper and carrots, 100 g each lettuce, Kaiware radish which were prepared as described above were soaked in 1000 ml diluted solution of above mentioned sterilizing composition at a room temperature for 15 minutes. After soaking for 15 minutes, each vegetables were taken out and the number of colon bacillus was counted including the vegetables which were not sterilized by Eiken Desoxycholate agar by following the regular method and general, live bacteria was measured according to a regular method using Eiken standard agar culture. The result is shown in Table 9 to 14

The number of bacteria in the Table shows the bacteria count per 1g of vegetable.

Application Example 2

Same method with Application Example 1 was repeated except the preparation of sterilizing composition which was prepared by mixing 30g citric acid, 0.5g glycerin caprylic acid ester, 1.2g cane sugar lauric acid ester and 0.15g thiamine lauryl sulfate with pure water to make 1000 ml solution in total. The result is shown in Table 9 to 14.

Application Example 3

Same method with Application Example 1 was repeated except the preparation of sterilizing composition which was prepared by mixing 100 ml vinegar of 10% acetic acid, 15g citric acid, 0.5g glycerin caprylic acid ester, 1.2g cane sugar lauric acid ester and 0.15g thiamine lauryl sulfate with pure water to make 1000 ml solution in total. The result is shown in Table 9 to 14.

Table 9 (cucumber)

| test category | Colon bacillus count (pieces) | General live bacteria (pieces) |
|-----------------------|-------------------------------|--------------------------------|
| not sterilized | 4.1×10^2 | 1.8×10^4 |
| Application Example 1 | <10 | 8.2×10^2 |
| Application Example 2 | <10 | 9.1×10^2 |
| Application Example 3 | <10 | 7.6×10^2 |

Table 10 (cabbage)

| test category | Colon bacillus count (pieces) | General live bacteria (pieces) |
|-----------------------|-------------------------------|--------------------------------|
| not sterilized | 3.8×10^2 | 3.5×10^4 |
| Application Example 1 | <10 | 4.9×10^2 |
| Application Example 2 | <10 | 7.3×10^2 |
| Application Example 3 | <10 | 6.1×10^2 |

Table 11 (lettuce)

| test category | Colon bacillus count (pieces) | General live bacteria (pieces) |
|-----------------------|-------------------------------|--------------------------------|
| not sterilized | 2.1×10^2 | 1.0×10^4 |
| Application Example 1 | <10 | 3.8×10^2 |
| Application Example 2 | <10 | 4.5×10^2 |
| Application Example 3 | <10 | 4.1×10^2 |

Table 12 (sweet pepper)

| test category | Colon bacillus count (pieces) | General live bacteria (pieces) |
|-----------------------|-------------------------------|--------------------------------|
| not sterilized | 1.8×10^2 | 1.4×10^4 |
| Application Example 1 | <10 | 5.9×10^2 |
| Application Example 2 | <10 | 7.2×10^2 |
| Application Example 3 | <10 | 6.0×10^2 |

Table 13 (carrot)

| test category | Colon bacillus count (pieces) | General live bacteria (pieces) |
|-----------------------|-------------------------------|--------------------------------|
| not sterilized | 1.1×10^3 | 1.3×10^4 |
| Application Example 1 | <10 | 8.4×10^2 |
| Application Example 2 | <10 | 9.2×10^2 |
| Application Example 3 | <10 | 7.9×10^2 |

Table 14 (Kaiware radish)

| test category | Colon bacillus count (pieces) | General live bacteria (pieces) |
|-----------------------|-------------------------------|--------------------------------|
| not sterilized | 2.4×10^5 | 6.1×10^6 |
| Application Example 1 | 5.2×10^2 | 2.7×10^4 |
| Application Example 2 | 7.5×10^2 | 4.1×10^4 |
| Application Example 3 | 3.9×10^2 | 2.0×10^4 |

From Table 9 to 14, sterilizing power is obvious. Also, regarding the color tone, texture and taste of vegetable after sterilizing treatment, there was almost no difference when compared to the non

sterilized ones in all the sterilizing composition of Application Example 1 to 3.

[Effect of Invention]

Sterilizing composition of this invention has excellent stability in quality and provides sufficient sterilizing power and detergency without changing the color tone, texture and taste of the treated food.

Therefore, the sterilizing composition of this invention is appropriate for sterilizing and washing vegetables which are eaten raw and cooking utensils.

*Translated by: Sayuki Sugimura, 651-490-0233,
ssugimura@pipeline.com November 15 200*

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ **BLACK BORDERS**
- ☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- ☐ **FADED TEXT OR DRAWING**
- ☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- ☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- ☐ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- ☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**
- ☐ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- ☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- ☐ **OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.